医療機器承認番号:22100BZX00972000

機械器具 12 理学診療用器具 高度管理医療機器 白内障・硝子体手術装置 JMDNコード:70652000

# アルコン<sup>®</sup> ベンチュリーU/Sチップ

# 再使用禁止

### 【禁忌・禁止】

- 1. 滅菌包装が破損していたりあるいは開封されていた場合は、使用しないこと。
- 2. 本製品は、使用1回限りの製品である。一度開封した製品の再滅菌、再使用はしないこと。
- 3. 本製品は、アルコン<sup>®</sup>眼科用手術装置以外には使用しないこと。

# 【形状・構造及び原理等】

本製品は、白内障手術装置に超音波ハンドピースを接続し、その 先端に取り付けて使用する。

材質:チタン合金



# 【使用目的、効能又は効果】

白内障手術時の水晶体破砕に使用する。

# 【操作方法又は使用方法等】

- 1. 本医療機器は、包装開封後、無菌的に取り出す。アルコン®社の白内障手術装置に専用の超音波ハンドピース(製品名: U/Sハンドピース)を接続してその先端に取り付け使用する。
- 2. 本製品の操作方法・使用方法等については、弊社の超音波白内 障手術装置アルコン<sup>®</sup>ユニバーサル<sup>®</sup>Ⅱの取扱説明書を参照す ること。

#### <使用方法に関連する使用上の注意>

本製品を使用する前に必ず正常に作動するか、又は異常がないか を確認すること。正常に作動しない場合、異常を発見した場合に は使用しないこと。

#### 【使用上の注意】

### <重要な基本的注意>

- 本製品を使用する際は、専用の超音波ハンドピース(製品名: U/Sハンドピース)、チップキャップスリーブを使用すること。組み合わせに関しては装置取扱説明書を参照すること。
- 2. チップ、超音波ハンドピースを損傷することがあるので弊社製のチップレンチ以外の用具を使用しないこと。
- 3. 装置取扱説明書の「セットアップと点検」に従って術前の点検 を行なうこと。

# <相互作用>

(他の医薬品、医療機器等との併用に関すること)

#### <併用禁忌>(併用しないこと)

本製品は、アルコン<sup>®</sup>眼科用手術装置以外の機械には使用しないこと。[弊社製以外の機械で使用するとシステムの性能に影響を与え、患者に危害を与えるおそれがある]

#### 【貯蔵・保管方法及び使用期間等】

<貯蔵・保管方法>

高温、多湿、直射日光、水漏れを避けて保管すること。

<有効期間・使用の期限(耐用期間)>

包装の使用期限の欄に表示

### 【包装】

6本/箱

#### 【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称及び住所等】 「製造販売元]

日本アルコン株式会社

住 所:〒107-0052 東京都港区赤坂2-17-7 電話番号:03-3588-3300 (サージカルマーケティング部)

#### [製造元]

Alcon Research, Ltd. アメリカ合衆国

©2009 Alcon, Inc.

取扱説明書を必ずご参照下さい